### PCT

#### 際事務局



### 特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(11) 国際公開番号 WO 93/06862 (51) 国際特許分類 5 A61K 39/395, 9/72 **A1** 

(21)国際出願番号

PCT/JP92/01316

1993年4月15日(15.04.1993)

(22) 国際出願日

**:** 

1992年10月9日(09.10.92)

(30) 優先権データ

特顯平3/263926

1991年10月11日(11.10.91)

JP

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について)

東レ株式会社(TORAY INDUSTRIES, INC.)[JP/JP]

〒103 東京都中央区日本橋室町2丁目2番1号 Tokyo, (JP)

(72) 発明者; および

(75)発明者/出願人(米国についてのみ)

山崎晶次郎(YAMAZAKI, Shojiro)[JP/JP]

〒248 神奈川県鎌倉市津西2-2-24 B-2 Kanagawa, (JP)

曾根三郎(SONE, Saburo)[JP/JP]

〒244 神奈川県横浜市戸塚区吉田町1120-3 Kanagawa, (JP)

梶田明美(KAJITA, Akemi)[JP/JP]

〒251 神奈川県藤沢市大鋸936-16 Kanagawa,(JP)

(74) 代理人

弁理士 川口義雄,外(KAWAGUCHI, Yoshio et al.)

〒160 東京都新宿区新宿1丁目1番14号 山田ビル Tokyo.(JP)

(81) 指定国

(43) 国際公開日

AT(欧州特許), BE(欧州特許), CA, CH(欧州特許),

DE(欧州特許), DK(欧州特許), ES(欧州特許), FR(欧州特許),

GB(欧州特許), GR(欧州特許), IE(欧州特許), IT(欧州特許),

JP, LU(欧州特許), MC(欧州特許), NL(欧州特許),

SE(欧州特許), US.

添付公開書類

国際調査報告書

### (54) Title: ANTIBODY COMPOSITION

#### (54) 発明の名称 抗体組成物

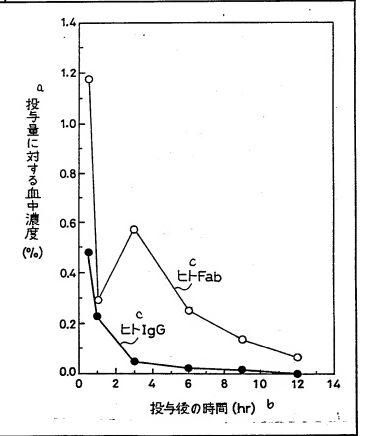
a ... Blood level per dose (%)

b ... Time elapsed after administration (hr)

c ... human

# (57) Abstract

An antibody composition prepared by lyophilizing an antibody or a complex thereof and finely pulverizing the product of lyophilization and having an effective particle diameter of 0.5 µm to less than 10 µm. Since this composition has an excellent stability, it is suitable as a transpulmonary composition of an antibody or a complex thereof useful as a med-



#### (57) 要約

抗体またはその複合体を含む溶液を凍結乾燥させ、該凍結乾燥品を微粒子化して得られる有効粒子径が 0.5 μm以上10μm未満の抗体組成物を開示する。本発明の抗体組成物は安定性に優れているため、医薬として有用な抗体およびその複合体の経肺投与用組成物として適している。

#### 情報としての用途のみ

PCTに基づいて公開される国際出願のハンフレット第1頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコード

 FR フランス
GA ガギアンス
GB イギニアンス
GN ギニアンガルリー
IE アイリンガルリー
IE アイタ本
KP 朝鮮にファイル
KP 朝鮮にファンス
LU スパナカー
LU スパナナカー
MC ママンカール
MC ママンカール
MC アイン
MC アーカール
MC アーカール
MC アーカーア
MC アーカーア
MC アーカーア

明 細 書

#### 抗体組成物

#### [技術分野]

本発明は医薬上、有用で新規な抗体治療薬、すなわち抗体またはその複合体、たとえば免疫毒素複合体等の組成物に関する。

#### [背景技術]

 どを結合させた免疫毒素複合体などで治療を行う毒性物質のターゲット療法などが知られている。

経肺投与製剤のなかで、薬剤を水溶性の微粒子にして投与する方法は、いわゆるジェット・ネブライザーや超音波式ネブライザーと呼ばれ、また、固体状の微粒子粉末として投与する方法では定量噴霧装置が使われ、主にβ2アドレナリン作動性拮抗剤やステロイド類あるいは抗生物質などの低分子化合物で実用化が進められてきた。

ポリペプチド類に対するエアロゾル製剤化の試みは比較的新しく、インシュリン固体エアロゾル製剤の例(Lee と Sciarra, J. Pharm., 65, 567, 1976) や組換え型  $\alpha_1$  ーアンチトリプシンの固体エアロゾル製剤の例(Hubbard ら、Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 86, 680, 1989)、またヒト白血球インターフェロンαを水溶液としてジェット・ネブライザーで投与した例(Kin-nulaら、J. Interferon Res., 9, 419, 1989)、ヒト成長ホルモンを水溶液としてネブライザーで投与した例(特開  $\alpha_1$  の分子量は5万以下である。また、その粒子径は  $\alpha_2$  のプチドの分子量は5万以下である。また、その粒子径は  $\alpha_3$  のプチド類を吸収させようとしており、また薬剤によっては 局所投与剤形としての有益性についても検討されている。

エアロゾル製剤はその粒子径の設定で吸収部位が特定化されると考えられる。すなわち、小さい粒子ほど肺胞内まで到達することができ、逆に大きな粒子は鼻腔や口腔内で沈着するといわれている。具体的には肺胞内到達には粒子径が  $0.5\sim10\,\mu$  m の間になければならず(Porushら、J. Amer. Pharm. Ass. Sci. Ed., 49, 70, 1060)、 $5\,\mu$  m 以下が好ましい(NewmanとClarks, Thorax, 38, 881, 1983)とされている。

抗体の経肺投与法は、簡便な全身投与法として、また肺胞への局所投与法としても、現実の医薬上、求められている投与法である。しかし、ポリペプチド類のなかでも分子量 1 5 万のモノクローナル抗体のような高分子が経肺的に吸収させることは難しいと考えられるが、医療面では経肺的に吸収させることと、あるいは局所投与剤形として肺に滞留させることは重要で、強く望まれていることである。しかも、生理的活性を保持した抗体の安定な製剤を得るには十分に技術が確立しているとは言い難い。

生理活性、たとえば、癌細胞への結合能、をもつモノクローナル抗体は、一般に溶液では酸化や凝集、熱変性によえばが発生で、溶液状態で微粒子化(たとえばがまからことが多く、また、溶液状態で微粒子化(たとえばが、水の・ネブライザーや超音がイザーで噴霧ががかかった。 おいて はいか かっか 優れている。 この点では粉末製剤が可能であればかからず、安定化剤や安定条件の設定は薬効の高いモノクローナル抗体製剤を調製するのに不可欠である。

本発明は医薬への応用可能な抗体組成物を、経肺投与可能な

固体状の安定なエアロゾル製剤として得ることを目的とする。 「発明の開示]

上記目的は以下の本発明により達成される。すなわち、本発明は、抗体またはその複合体を凍結乾燥し、さらに微粒子化させた有効粒子径 0.5 μ m 以上 1 0 μ m 未満から成る抗体組成物に関するものである。

[図面の簡単な説明]

図 1 は実施例 1 で調製した M D I 製剤 a) 及び c) のウサギへの経肺投与後の血中濃度を経時的に示したものである。 - ○ - は M D I 製剤 a) を投与したウサギ血中のヒトF a b の濃度を、また、 - ● - は M D I 製剤 c) を投与したウサギ血中のヒトト I g G の濃度を示す。

図2は実施例2で調製したMDI製剂 e)のウサギへの経肺 投与後の血中濃度を経時的に示したものである。

[発明を実施するための最良の形態]

本発明の抗体とは、免疫グロブリンすなわち I g G、それらのフラグメントまたはそれらと機能的に同等なもの、あるいはそれらの遺伝子工学的変形体、たとえばアミノ酸配列不変領域を他種アミノ酸配列に置換えたキメラ型抗体であってもよい。抗体フラグメントの例は、従来の方法によって産生される

**–** 6 **–** 

F (ab')<sub>2</sub>, Fab', Fab および F v である。また本発明に使用する抗体は、ポリクローナル抗体、モノクローナル抗体 体どちらを用いてもよく、その動物種は限定されない。

生理的活性、たとえば癌細胞への結合能、を保持した抗体、 による応用として癌治療が挙げられる。抗体を用いた治療対象 癌としては、全身投与法の場合には特に限定されないが、肺局 所投与の場合には肺癌に特異的な抗体に限られ、例えば、SF 2 5 [Cancer Res., 48, 6573-6579 (1988)], XF8, AF 2 O [Hepatology,  $\underline{9}$ , 625-634 (1989)], SWA 1 1 [Br. J. Cancer, 59, 174–178 (1989)], SM1 [Cancer Res., 44, 265 (1984)] , TFS - 4 [Cancer Res., 47, 826 (1987)]  $\pi$ どが挙げられる。これら抗体を用いた癌治療の方法としては、 1 つは抗体単独投与により、抗体のもつ F c 領域に対するレセ プターを持つマクロファージやリンパ球を腫瘍部位に集め、癌 をたたくという免疫療法がある。また、抗体に毒性物質、たと えば毒素蛋白質、放射性物質(RI)、抗癌剤、などを結合さ せた複合体で治療を行う毒性物質のターゲット療法もある。こ の抗体と毒素物質との複合体では、用いられる毒素物質が毒素 蛋白質の場合、リシン、アブリンなどの植物毒素 (タイプ!!) のA鎖、ルフィン、モモルディン、PAP-Sなどの植物毒素 (タイプI)、シュード・モナス毒素、ジフテリア毒素などの細菌性蛋白質毒素の活性成分等が挙げられ、これらは蛋白質合成を不可逆的に停止させることにより細胞に対し強力な毒性を現す。この他毒素蛋白質としては細胞内に取り込まれ、細胞に致死的な傷害を与えることができるヒト由来の酵素、例えば、ヒトRNaseなども望ましい。この毒素蛋白質と抗体との結合で得られ免疫毒素複合体の製造には架橋剤[蛋白質・核酸・酵素、別冊 No. 31, 335-343 (1987)]が用いられる。

本発明では、抗体の安定化には、ラクトース、マルトース、ソルビトース、トレハロース、キシロースなどの糖、あるいはマンニトール、ソルビトール、キシリトースなどの糖アルコール、のうち少なくとも1種類を加えると良い。また、ヒト血清アルブミンなどの蛋白質の添加も抗体の安定化に良い。糖または糖アルコールの添加量は、抗体とヒト血清アルブミンの合計重量に対し、好ましくは0.01~200%の範囲で加え得るが、より好ましくは1~50%である。

凍結乾燥品の微粒子化はジェット・ミリング装置(たとえば "Micronizer Mill")、ボール・ミリング装置などで行われる。粒子径は経肺投与用としては全粒子の50%以上、好ましくは75%以上が 0.5~5 μmである。このときの粒子径分布

は、通常の粒子分布分析計(たとえば堀場製作所製 CAPA700型、カリフォルニア・メジャーメント社製 QCMカスケードインパクター PC2型など)により測定することができる。

微粒子化された凍結乾燥品は、粒子の分散性向上のために界面活性剤を添加することが好ましいが、本発明で用いる界面活性剤は、ソルビタントリオレート(Span 85)、オレインアルコール、大豆レシチンあるいは硬化ヒマシ油誘導体(HCO60)のうち少なくとも1種であり、抗体とヒト血清アルブミンの合計重量に対し、 0.001~5 %の範囲で加え得るが、好ましくは0.05~2 %である。

この他、本来生体に存在する浸透圧維持に必要な鉱物イオン、たとえばカルシウムイオン、マグネシウムイオン、ナトリウムイオン、カリウムイオン、クロルイオン、リン酸イオンなどは 適宜含まれる。また、生体に対する刺激性を抑えるために、肺 胞由来のサーファクタントも必要に応じて添加することができる。

このようにして調製された該抗体組成物は、そのまま、あるいは圧縮空気、圧縮炭酸ガスなどを噴霧ガスとして、またあるいは適当なプロペラント中に分散して、口腔内または鼻腔内を

経由して肺内に吸入させる。使用可能なプロペラントとしては、 クロルフルオロカーボン(フロン11, 12, 114 など)、水素を 含有したクロルフルオロカーボン(フロン 123, 124, 141b)、 塩素を含まないフルオロカーボン(フロン 125, 134a)などが 挙げられる。

#### [実施例]

次に実施例を挙げて本発明をさらに具体的に説明するが、本発明はこれらに限定されるものではない。

#### 実施例1

ヒト免疫グロブリンIgG(PAESEL社製)の凍結乾燥粉末、あるいはヒト免疫グロブリンFab(CAPPEL社製) 0.75 mg/mi、ヒト血清アルブミン15.0mg/mi、ソルビトール 2.0mg/mi、リン酸緩衝液 0.375mg/mi、塩化ナトリウム 1.5mg/miを含む溶液 2 0 mlを凍結乾燥した粉末を用意した。これら凍結乾燥した固体粉末を集め、5 0 0 ml容積をもつ Sturtevantジェット・ミリング装置で微粒子粉末を得た。この粉末を粒子分布分析計САРА700型(堀場製作所製)で分析したところ、1gG微粒子の粉末平均粒径が5.20±1.86μmで、5.45μm以下の粒子は55.0%であった。一方、Fab微粒子粉末の平均粒径が1.95±1.05μmで、4.00μm以下の粒子は97.9%存在した。

次にこれら粒子 5 0 ~ 1 0 0 mgを 1 0 mlガラスバイアルに入れ、窒素中でオレイルアルコールまたはソルビタントリオレート (Span 85)を0.25%になるように加え、さらに定量噴霧バルブを装着した後、ガラスバイアル内にフロン 1 2 を注入し、全量を 1 0 mlとなるようにした。こうして調製した MD I (Matered Dose Inhaler)製剤は以下の 4 種 (a)、 b)、 c)、 d))で、その組成を表 1 に示した。

表 1 ヒト免疫グロブリンIgG及びヒト免疫グロブリンFab^のMDI製剤

組成並びに噴霧量						
[MDI製剤]	[組成物]	[組 成] (w/v %)	[重量] (g)	[噴霧量] (µg/回)		
a) Fab (oleyl alcohol)	Fab粉末*	0. 5	0.050	9. 55		
	oleyl alcohol	0. 25	0.025			
	CFC 12	99. 25	13. 27			
b) Fab (SPAN 85)	Fab粉末*	1. 0	0. 10	19. 1		
	SPAN 85	0. 25	0.025			
	CFC 12	98. 75	13. 20			
c) IgG (oleyl alcohol)	IgG	1. 0	0. 10	500		
	oleyl alcohol	0.25	0. 025			
	CFC 12	98. 25	13. 20			
d) IgG (SPAN 85)	IgG	1. 0	0.10	500		
	SPAN 85	0. 25	0.025			
	CFC 12	98. 25	13. 20			

\*Fab粉末100mg当たり以下の量の組成物を含む。

Fab粉末:3.82mg

H S A: 76.4mg

Phosphate: 1.91mg

N a C 1:7. 6 m g

D-Sorbitol: 10. 2 mg

この定量噴霧装置で、ヒト免疫グロブリンFabまたは I g G を表 1 に示した噴霧量でウサギ(N Z W種、雄、体重 3.0~3.5 kg)に 1 群 3 匹として経肺的に投与した。なお投与に際しては、蛇腹の形をしたスペーサー内に M D I 製剤を 5 回強制噴霧した後、アダプターを取付け 1 分間自然吸入によりウサギ肺内に投与した。この操作を上記 c )、 d )、 a )、 b )の M D I 製剤でおのおの 2 , 4 , 6 及び 6 回繰り返し、最終的な予想投与量はおのおの 5 mg , 1 0 mg , 287 μg 、及び 573 μg となった。

MDI製剤投与後、 0.5, 1, 3, 6, 9, 及び12時間後に耳介静脈より血液を採取し、さらに血清を分離してヒト免疫グロブリンIgGまたはFabの血中濃度測定に用いた。またその測定はEIA法により行った。まず、イムノプレート(NUNC製)に 100μ1、10μg/mlのPBS(-) 溶液でヒツジ抗ヒトF(ab')2 抗体(CAPPEL社製)を4℃で一晩コーティングした。 250μ1のPBS(-) で洗浄した後、1%BSA/PBS(-) により4℃、一晩ブロッキングを行った。 250μ1の洗浄液(0.05% Tween 20/PBS(-)) で3回洗浄した後、ヒト免疫グロブリンIgG標準品(ZYMED社製)、ヒト免疫グロブリンFab標準品(CAPPEL社製)及び、

WO 93/06862

ħ,

試料を添加し室温で1時間反応させた。 250μ1の洗浄液で3 回洗浄した後、 100μ1の西洋ワサビペルオキシダーゼ ( H R P) 標準ヤギ抗ヒトIgG(H+L)鎖抗体(ZYMED製) (12,000倍希釈)を室温で1時間反応させた。その後、再び洗 浄し、 HRP 基質を加え発色させ、 反応停止後イムノリーダー にて 490nmの吸収を測定した。

その結果、ヒト免疫グロブリンIgG及びFabともにSP 8 5 に比べ oleyl alcoholを用いた製剤の方が高い吸収 効率を示した。そこで oleyl alcoholを用いた製剤 ( a) 及び c) )による経肺投与後の血中濃度の推移を調べたところ、図 1 に示したような結果が得られた。投与後30分で 4)及び () 製剤ともに血中濃度が最大値を示し、 a) では投与量の1.18% が、 c) では 0.48% が確認できた。また、 I g G に比べ、 F a bの方が高い血中濃度を示した。

### 実 施 例 2

免疫毒素複合体として、ヒト免疫グロブリンIgG(PAE SEL社製) とアブリンA鎖とを架橋剤SPDP (N-Succinim idyl 3-(2-pyridyldithio) propionate ) を用いてIgG-ア ブリンA鎖複合体を調製した。なお、本複合体の精製はブルー Sepharose , ゲル濾過精製カラム2段にて行った。 I g G - ア

ň,

ブリンA鎖複合体 0.7mg/ml、ヒト血清アルブミン15.0mg/ml、ソルビトール 2.0mg/ml、リン酸緩衝液0.75mg/ml、塩化ナトリウム 1.5mg/mlを含む溶液20mlを凍結乾燥した粉末を作製した。

この乾燥粉末を 500ml容積の Sturtevant ジェット・ミリン グ装置で微粉末にした。この粉末を粒子分布分析計СAPA 700型 (堀場製作所製) で分析したところ、平均粒径が4.65 ±1.58μmで、5.00μm以下の粒子は63.6%であった。この微 粒子100mg を10mlガラスバイアルに入れ、窒素中でオレイル アルコールを 0.25%になるように加え、さらに定量噴霧バルブ に装着した後、ガラスバイアル内にフロン12を注入し、全量 を 1 0 mlとなるようにして M D I 製剤 e)を得た。この定量噴 霧装置で本複合体を 500mg/回の噴霧量でウサギ(NZW種、 雄、体重 3.0~3.5 kg) に1群3匹として経肺投与した。なお 投与に際しては、蛇腹の形をしたスペーサー内にMDI製剤を 5回強制噴霧した後、アダプターを取付け1分間自然吸入によ りウサギ肺内に投与した。この操作を2回繰り返し、最終的な 予想投与量は5mgとなった。

MDI製剤投与後、 0.5, 1, 3, 6, 9, 及び12時間後に耳介静脈より血液を採取し、さらに血清を分離して本複合体

の血中濃度測定に用いた。またその測定はヒト免疫グロブリンの EIA法により行った。

経肺投与後の血中濃度の推移を調べたところ、図2に示したような結果が得られた。投与後30分で血中濃度が最大値を示し、投与量の0.42%が確認できた。

[産業上の利用可能性]

本発明の抗体組成物は固体状の安定な組成物であるため、医薬として有用な抗体およびその複合体の経肺投与用組成物として適している。

# — 16 —

### 請求の範囲

- 抗体またはその複合体を含む溶液を凍結乾燥せしめ、該凍結乾燥品を微粒子化してなる有効粒子径が 0.5μm以上10μm未満の抗体組成物。
- 2. 経肺投与用組成物としての請求の範囲第1項記載の抗体組成物。

1/2

图 1

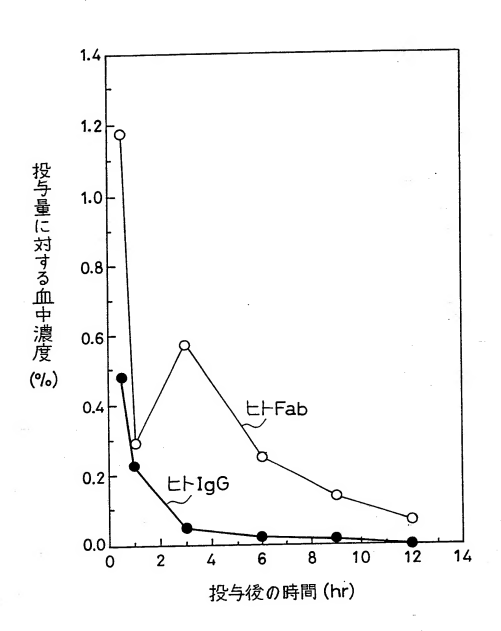
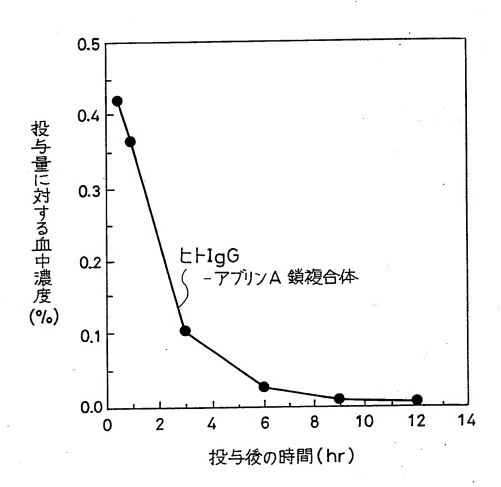


図 2



#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/JP92/01316

The state of the s					
I. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER (if several classification symbols apply, indicate all) <sup>6</sup> According to International Patent Classification (IPC) or to both National Classification and IPC					
Int. C1 <sup>5</sup> A61K39/395, A61K9/7	2				
II. FIELDS SEARCHED					
Minimum Documentation Searched 7					
Classification System	Classification Symbols				
:					
IPC A61K39/395, A61K9/7	2				
Documentation Searched other than Minimum Documentation to the Extent that such Documents are Included in the Fields Searched <sup>8</sup>					
III. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT 9					
Category • \ Citation of Document, 11 with indication, where ap	propriate, of the relevant passages 12	Relevant to Claim No. 13			
Y JP, A, 54-84025 (The Gree July 4, 1979 (04. 07. 79) (Family: none)	n Cross Corp.),	1-2			
Y JP, A, 56-53622 (Machida Co., Ltd.),	1-2				
May 13, 1981 (13. 05. 81) (Family: none)	,				
<pre>J. Amer. Pharm. Ass. Sci. 49, 70, 1960, Porush</pre>	1-2				
_					
,					
* Special categories of cited documents: 10 "T" later document published after the international filing date of priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention					
considered to be of particular relevance  "E" earlier document but published on or after the international "Illies document or cannot be considered novel or cannot be considered to in					
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another which is cited to establish the publication date of another be considered to involve an inventive step when the docume					
"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means	er such documents, such son skilled in the art ent family				
"A" document member of the same patent family  "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed					
IV. CERTIFICATION					
Date of the Actual Completion of the International Search	rch Report				
November 26, 1992 (26. 11. 92) January 7, 1993 (07. 01. 93)					
International Searching Authority Signature of Authorized Officer					
Japanese Patent Office					

	月の属する分野の分類					
国際特許	分類 (IPC) Int. C L <sup>5</sup>					
	A61K39/395, A	61K9/72				
11. 国際	<b>限調査を行った分野</b>					
	24 22 C	た 最 小 限 資 料				
分 類	体系分	類 記号				
ΙP	IPC A61K39/395, A61K9/72					
	最小限資料以外の資料	料で調査を行ったもの				
		The state of the s				
Ⅲ. 関連	重する技術に関する文献					
引用文献の カテゴリー ※	引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	: きは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号			
#F31-						
Y	JP, A, 54-84025(株式会	会社 ミドリ十字),	1-2			
	4. 7月. 1979(04. 07. 7	9), (ファミリーなし)				
			- 0			
Y	JP, A, 56-53622(持田朝	<b>以聚株式会社)</b> ,	1-2			
	13.5月.1981(13.05.	81), (ファミリーなし)				
*	A	<u></u>				
Y	J. Amer. Pharm. Ass. Sci.		1-2			
	49, 70, 1960, Porush 5					
		-	*			
			·			
			*			
	(献のカテゴリー 関連のある文献ではなく,一般的技術水準を示すもの	「T」国際出願日又は優先日の後に公表 願と矛盾するものではなく、発明	の原理又は理論の理解			
「E   先行文献ではあるが、国際出願日以後に公表されたもの のために引用するもの						
「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新						
若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 規性又は進歩性がないと考えられるもの (理由を付す) 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の						
「〇」口頭による関示、使用、展示等に言及する文献 文献との、当業者にとって自明である組合せによって進						
「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願の 歩性がないと考えられるもの						
日の後に公表された文献 「&」同一パテントファミリーの文献						
IV. III						
国際調査を	完了した日	国際調査報告の発送日				
	26. 11. 92	07.01.9	3			
2U. 11. 52			1			
国際調査機関		権限のある職員	4 C 8 4 1 3			
Ħ	本国特許庁 (ISA/JP)	特許庁審査官	Am -7 6			
		穴 吹	智子・●			